⑩ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-160235

®Int.Cl. ⁵
G 03 C 7/413

識別記号

庁内整理番号 7915-2H ❸公開 平成2年(1990)6月20日

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全20頁)

総発明の名称 ハロゲン化銀カラー写直画像の形成方法

②特 顧 昭63-315948

②出 願 昭63(1988)12月13日

電発明者 吉沢 友海 東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内 電出顕人 コニカ株式会社 東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

明細

1. 発明の名称

ハロゲン化銀カラー写真面像の形成方法

2. 特許請求の範囲

カラー用カプラーを含有するハロゲン化銀乳剤 用を少なくとも一層支持体上に敷布してなる感光 材料を、露光後、カブリ剤の存在下で発色現像処 理してカラー調像を形成する方法において、飲現 素液の発色現像主象が下記一般式(1)で美され る化合物から選ばれる少なくとも一つを含有し、 かつ、pliが11.5以下で処理されることを特徴とするハロゲン化銀カラー写真画像の形成方法。



【式中、R'及びR*は、それぞれアルキル基を 変し、R'とR*は同じであっても、異なっていて もよく、R'とR*が互いに結合して環を形成して もよい。)

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、ハロゲン化銀カラー写真感光材料に 関するものであり、詳しくは、カブリ利の存在下 で発色現象するハロゲン化銀カラー写真画象の形 成方法に関するものである。

(発明の背景)

管来より、ハロゲン化銀のカラー写真感光材料の 発色現象主要として、パラフェニレンジアの元 化合物を用いることはよく知られており、例えば、 は Photographic Science and Engineering. 8(3)125-1964年などに詳しく記載されている。 発色現像主義は、ハロゲン化銀を現像することで、 より酸化体となって、カラー用カブラーとカップカラーの悪光材料の仕上がり色調を大きく左右すカラー用 ラー用悪光材料の仕上がり色調を大きな大変石供さ こと 感光のより、のこの温板は髪の まりないたは、 ないた。 ないた このような背景の中で最近、印刷用のカラーブルーフとして、ハロゲン化銀カラー写真感光材料が進作が簡便でしかも安価であることから注目されてきている。

カラーブルーフに要求される最大の条件は、イエロー、マゼンタ及びシアンの色素が、それぞれ 色満りがなくシャープな分光吸収特性を有してい ることと、ハイライト部の画像再現性が優れるこ となどが挙げられ、ポジ原構に忠実なカラーブル ファが領まれている。

 δ.

上記のカプリ処理は、全面電光を与えることでもよいし、カプリ剤を用いて化学的に行ってもよいし、又張力な現象様を用いてもよく、更 型等によってもよい。 尚、前記の内部階級型 グン化銀乳写真乳声とは、ハロゲン化銀部品 な子の主として内部に潜像が形成されるようなハロゲン化銀写真乳剤をいう。

この技術分野については、権々の技術がこれま でに知られている。 例えば、米国特許2,592,250 号、同2,466,957号、同2,497,875号、同2,588,98 2号、関3,761,266号、同3,761,276号、同3,798,5 77号及び英国特許1,151,363号等に記載されている。 る方法が知られている。

又、ポジ像の形成機構については、例えばフォトグラフィック・サイエンス・アンド・エンジニアリング(Photographic Science and Engineeria g)20世、158頁(1976)に記載されているように次の ように考えられている。画像質光によってハログ

れている。

しかしながら、これら感光材料を校正用カラーブルーフに適用した場合、いくつかの問題が見い

即あ、印刷用カラーブルーフとして、内部 際象を 型直接ボジ感光材料に、三色分解した関係象を 介して調像置光したのち、前述の全面匿光と、 光カブリ処理を施しボジ囲像を作成する。 彼 は は するの 成分網点の 再現 利の 発収 中で ボジッーブ 火 彼 は すると、 発色色素の 分光数 軒性ボジャーブの 光 村に と、発色色素の 分光数 軒性がシャーブ光 対に よりするなど、印刷用 対象としての 丞 村に 低けるには 種々の 技術的問題点を抱えていた。

又、通常のネガポジ方式のカラー感光材料に朝 点画像を介してポジ頭像を作成した場合も、ハイ ライト部分の網点再現が優れず、同様に改良が強 く望まれていた。

(発明の目的)

本発明の目的は、色再現性の優れたハロゲン化銀カラー写真感光材料の画像形成方法を提供するこ

とである。

具体的に本発明の第一の目的は、色素画像の分 光度取特性がシャープで、副吸収の少ないカラー 国像を形成し降るハロゲン化吸カラーマ系感光発 料の画像形成方法を提供することである。本発現 性が優れ、かつ、発色色素がシャープな分光吸収 特性を示すカラーブルーフ用のハロゲン化酸カラ 一写真感光材料の画像形成方法を提供することで ある。その他の目的は、以下の明細にて明らかと なる。

(発明の構成)

本発明者等は、上記の目的が「カラー用カプラーを合有す。ハロゲン化銀乳剤階を少なくとも一層支持体上に流布してなる感光材料を、露光後、カブリ剤の存在下る発色現象地理してカラー両乗を形成する方法において、放現象液の発色現象主義が下記一般式(I)で表である化合物から選ば、よりなくとも一つを含有し、かつ、pHが11.5以下で処理されることを特徴とするハロゲン化銀

アルカリ金属原子、アンモニウムなどのカチオン を安わし、nは 1 ~ 3 である。

又、R¹とR¹が窒素原子と共に形成してもよい ヘテロ環化合物としては、モルホリンなど挙げられる。

上記一般式 (I) の化合物は、連落、塩形成の 型で用いられる。塩としては例えば塩酸塩、硫酸 塩、P・トルエンスルホン酸塩などが挙げられる。 上記一般式 (I) の化合物で、本発明に好まし く用いられるものとしては、R¹又はR²の一方が前 近の水部性屋換器を有したアルキル基の化合物で ある。

特に好ましいものは、R *がヒドロキシアルキル基でR *が非重換のアルキル基を有したP-フェニレン・ジアミンである。

以下、本発明に用いられる一般式(I)の発色 現像主薬の具体的化合物例を示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。 ラー写真関係の形成方法によって達成することを 見いだし、本発明をなすに至った。 一般式 [I]

R' R'

(式中、R¹及びR³は、それぞれアルキル基を 楽し、R¹とR³は同じであっても、異なっていて もよく、R¹とR³が互いに結合して機を形成して もよい。)

式中のR'及びR'は、それぞれアルキル基を表すが、このアルキル基は置換基を有するものを含む。置換其としては、置換可能な任意のものが挙げられるが、好ましくは木裕性置換器で例えば、一0H高、- CON A 、 - CON A 、 -

(I - I)
$$C_{8}H_{N} CH_{9}$$

$$\cdot H_{8}SO_{4} \cdot N_{8}O$$

(1 - 4)
$$C_1H_1$$
 $CH_2CONIC_2H_4$ \cdot 2 CH_3 \cdot SO₂H

特開平2-160235 (4)

(1 - 5)
$$C_1H_1SO_2H$$
 (1 - 9) $H_1C_1C_2H_1SO_2H$ · H_2SO_2

本発明に用いられる一般式 (1) の化合物はJ.
An. Chen. Soc. 73巻 3100に記載されている方法
(1-14) に従って合成することができる。
現像版中の全現象主義のうち一般式 (1) の化

合物の含有単は55モル%以上であるが、好ましくは70モル%以上であり、より好ましくは80モル%以上であり、より好ましくは80モル%以上であり、最も好ましくは90モル%以上である。

1 - 15) C₂H、CH₂CONH₂ 一般式 (I) の化合物の発色現象故中への茲如量は発色現象故 1 & 当 り 0.5× 10⁻¹ モル以上であることが必要で、好ましくは1.0×10⁻¹ モルの10⁻¹ モルの 40円であり、より好ましくは1.5×10⁻¹ ~ 5.0 × 10⁻¹ モルの 40円である。

本発明の前記現像主張を合きする発色現像液に は以下の現像被成分を含有させることができる。 例えば、保恒剤として、亜硫酸塩、ヒドロキン ルアミン系などが用いることができ、その他特関 昭56-32140号、同56-75647号、同56-94349号、同 59-160142号などに記載されている化合物を併用 することができる。

本発明における画像形成方法では、発色現像被のpHが11.5以下が許ましく、より許ましくは11.5から9.5である。

現像域pHが11.5以上であると現象接の保存性が 悪くなり、着色が多くなったり、タールが生成し たり、現像床み試料の最高濃度が低下しやすくなっ たりする。

又、9.5以下であると現像被の保存安定性は向 上するが、本発明の目的とするカラーブルーフと しての写真特性は得られない。

現像被の温度は、20~50℃の間で処理してよく、 好ましくは30~40℃である。

のリサーチ・ディスクロージャー 起 No. 22,534や 株 公昭 49・38164号、同52・19452号、同52・47326号、 株 開昭 52・69613号、同52・3426号、同55・138742号、 同60・11537号、米田特許4,306、016号、及び「リ サーチ・ディスクロージャー」 比No. 23、213 (198 3年 8.月発行267~270頁)などに記載のものが単 げられる。

本発明に有用なカブリ剤は、好まじくは下記の一般式 (II)、(II) 又は (IV) で表わされる化合物である。

一般式〔Ⅱ〕



(式中、 Z は 5 ない し 6 員の複楽標を形成するに必要な評金類原子群を表わし、 Z は微操器で置換されていてもよい。 R "は脂肪族基であり、 R "は水栗原子、脂肪族 蓋又 は 芳香族 蓋である。) 但し、 R ", R "及び Z で表わされる基の うち、 少なくとも一つは、アルキニル第、アシル第、ヒド

はヒドラジン系化合物と四級複素環化合物及びその他の化合物の三つに大別される。

まずヒドラジン系化合物としては、例えば前記のリサーチ・ディスクロージャー路No.15.182 (1976年11月発行76~77頁)及び同放No.23.510 (1936年11月発行76~352頁)に記載されているものが挙げられる。更に具体的には下記の特許別細盤に記載のものを挙げることができる。まずハロゲン化銀吸着基を有するヒドラジン系カブリ州の例としては、米国特許4.030,925号、同4.080.207号、同4.031.127号、同3.718.470号、同4.289,929号、同4.276.364号、同4.278.748号、同4.385.108号、同4.276.364号、同4.278.748号、同4.385.108号、同4.276.364号、同4.278.748号、同4.385.108号、同4.276.364号、同4.278.748号、同4.385.108号、同4.74729号、同55-74536号及び同60-179734号などに記載のものが挙げられる。その他のヒドラジン系カブリ剤としては、例え

ば特別限57-86829号、米国特許4,560,638号、同4. 478号、更には同2.563,785号及び同2,588,982号 に記載の化合物が挙げられる。

次に四級複素環系化合物としては、例えば前記

ラジン蒸又はヒドラゾン蒸を含むか、又は R ''と R ''とで δ 負債を形成し、ジヒドロビリジニウム 骨格を形成する。

更に、 2 で完成される 複葉機としては、 例えば キノリニウム、 ペンゾチアゾリウム、 ペンズイミ ダゾリウム、 ピリ ジニウム、 チアゾリウム、 ナフ トチアゾリウム、 ペンゾセレナゾリウム、 ナフト オキサブリウム及びペンズオキサブリウム 核が 挙 げられる。

ヒドラジン基としては、量換基としてなかでも アシル基やスルホニル基を有するものが好ましい。 ヒドラゾン基としては、置換基として脂肪鉄基 や男香鉄器を有するものが好ましい。

アジル基としては、例えばホルミル基や脂肪族 もしくは芳香族ケトンが好ましい。

R **・R **又は、 このいずれかが有するアルキニル 置張器としては、 肝ましくは炭素数 2 ~ 18個のもので、例えばエチニル基、 プロバルギル基、 2 ・フチニル基、 1 ・ 1 ・ジメチルプロバルギル基、 3 ・フチェル属、 3 ・ファニル属、 4 -ペンチニル基などである。

R・1、R・1及び2で変わされる延又は環への優 機械の少なくとも1つは、アルキニル英又はアシル基である場合、或いはR・1とR・2が連結してジ ヒドロビリジニウム介格を形成する場合が好まし く、更にR・1、R・12及び2で表わされる基又は環 への最機構としてアルキニル茶を少なくとも一つ 合む場合が最も好ましい。

次に一般式(II)で表される化合物の具体例を 以下に示すが、本発明はこれらに限定されるもの ではない。

$$\begin{array}{c|c} II-10 & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ N-N & SH & & & \\ & & & & \\ N-N & SH & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ & & \\$$

$$\begin{array}{c} II-12 \\ N < N \\ N \\ N \end{array} \begin{array}{c} O \\ N \\ N \end{array} \begin{array}{c} O \\ N \\ N \\ N \end{array} \begin{array}{c} O \\ N \end{array} \begin{array}{c} O \\ N \\ N \end{array} \begin{array}{c} O \\ N \end{array} \begin{array}{c} O \\ N \end{array} \begin{array}{c} O \\ N \\ N \end{array} \begin{array}{c} O \\ N \end{array}$$

以上の化合物は、例えばリサーチ・ディスクロージャー (Research Disclosure) 拡No.22.534 (1983年 1 月発行、50~54度) に引用された特許、 及び米国特許4.471,044号等に記載された方法及 び本国特許4.471,044号等に記載された方法及 びその類似の方法で合成できる。 次に本発明に有用なカブリ剤として下記一般式 「同」について詳済する。

一般式(皿) AC-NH-NH-R*

R^{**}はアリール基又はヘテロ環基を表わし、これらの基の3級炭素にヒドラジンの愛業原子が結合している。

R***のアリール基としては、フェニル高、ナフ ナル基等が挙げられ、ヘテロ環系としては、ピリ ジル高、キノリニル高、チアゾリル高、ペンツチ アゾリル高、ナフトチアゾリル高、オキサゾリル 高、ペンツオキサゾリル高、ナフトオキサゾリル 高、イミダゾリル高、ペンツイミダゾリル高、ナ フトイミダゾリル高、ボ サ げられる (これらの へ テ ロ 環 高 の 2 位 の 3 級 世 票 子 だ ヒドラジンの 霊 東原子が統合している。)。

 代表的な R ***としては、 水素原子、 メチル基、 エチル基、 オクチル基、 トリフロロメチル 基、 パーフルオロプロピル 基、 フェニル 議、 トリル 基、 グロロフェニル 基、 ニトロフェニル 基、 ナフチル 基、 愛換ナフチル 基等が 挙げられる。

代表的なR¹¹及びR¹¹としては、水素原子、メ チル基、エチル基等の炭素数20までのアルキル基、 R¹¹とR¹¹でモルホリノ、ピペラジノ、ピロリジ ノ等を形成するヘテロ環基が挙げられる。

次に上記一般式 (Ⅲ) で示される具体的化合物 例を示すが、本発明はこれらに限定されるもので はない。

III - 2

$$\begin{array}{c|c} \blacksquare -7 \\ (t)H_1,C_1 & \bigcirc O(CH_2)_{\varepsilon}SO_2NF & O \\ \hline \\ C_1H_1(t) & O \end{array}$$

III –13
$$\text{HS-} \bigvee_{\substack{N=N\\ \text{CH}_1}}^{N-N} \bigvee_{\substack{n=0\\ \text{CH}_1}}^{n} \bigvee_{\substack{n=0\\ \text{CH}_2}}^{n} \bigvee_{\substack{n=0\\$$

III −14

ルバモイル基、アルキルスルファモイル基、アリ ールスルファモイル基又はアルコキシカルポニル 基を表し、R 3 2 及び R 3 3 は、それぞれ水素原子、 飽和もしくは不飽和の脂肪族基、アリール基又は 複素環業を表す。但し、R 31は R 32と一緒に、メチ リデン菓を形成してもよく、酸メチリデン基はア ルキル基、アリール基、復素環基等により置換さ れていてもよい。又、R**はR**と一緒に5貝な いし 6 量薄を形成してもよく、例えば 1、2、3、 4-テトラゾリジン-5-チオン環、ヘキサハイド ロ-1,2,4,5-テトラジン-3-チオン環等の複 **実環を形成してもよい。これらの複素環形成のた** めに必要な基は一般にメチレン基であるが、この メチレン基はモノ管権又はジ管権されていてもよ く、この場合の置換基の例には、アルキル基、シ クロアルキル茶、アラルキル茶、アリール茶が芋 げられる。又、この様な置換基2個(例えば2個 のアルキル基)が該メチレン基の炭素原子と一緒 になる環を形成してもよく、この環の例としては、 例えばシクロペンタン環、シクロヘキサン環、3. 本発明で用いられる一般式(目)で扱わされる 化合物の合成法は、例えばリサーチ・ディスクロ ージャー(Resarch Disclosure)誌No.15,162(1 976年11月 76~77双)、同誌No.22,534(1983年 1 月50~54页)及び同誌No.23,510(1983年11月 346~352页)に記載されている特許や米国特許4、 080,207号、同4,269,924号、同4,276,364号、な どに記載された方法を参照することにより容易に 得られる。

又、他の好ましいカブリ剤としては、下記一般 式 (IV) で表される化合物がある。

一般式 (17)

R い及び R いは、それぞれ水素原子、飽和もしくは不飽和の脂肪 族高、アリール茲、復業環蓝、アシル茲、アルキルスルホニル茲、アリールスルホニル茲、アリールカルバモイル茲、アリールカ

3 . 5 - トリメチルシクロヘキサン環、シクロドデカン環、インダン環の様な炭素環、及び例えばピベリジン環の様な複葉環が挙げられる。

前記の 熱和 服防 装 基 の 例としては、アルキル 基 が 挙 げられる が、このアルキル 基 は 炭 炭 戻 子 18 個 以下の 直 顔 状、 分 枝 次 又 は 様 状 アルキル 基 で あ り う る。 又、アルキル 基 は 便 換 基 を もっ てい て も よ く、 便 映 基 の 例として は カルボキ シル 基、 カルバ モイル 基、 ニトリル 基 が 挙 げられる。

又、 前記のオレフィン型不飽和脂肪族基の例に はアリル基が挙げられる。

解記アリール蓋の特に好ましい例にはフェニル 蓋が挙げられる。このフェニル蓋は、例えばハロ グン原子、ヒドロキシル蒸、カルボキシル蓋、ス ルファモイル蓋、アミノ蓋、アルキル蓋で置換さ れていてもよく、2種以上の組み合わせであって もとい。

前記R***及びR**で挙げたアシル茲、アルキル スルホニル茲、アリールスルホニル茲、アルキル カルバモイル茲、アリールカルバモイル茲、アル キルスルファモイル蓝、アリールスルファモイル 蒸、アルコキシカルボニル蓝の例としては、例え ばホルミル蓝、アセテル蓝、ペンゾイル蓝、フェ ニルカルパモイル蓝、ジメテルカルパモイル蓝、 ジメテルスルファモイル蓝、エトキシカルボニル 蓋等が挙げられる。

複葉環基としては窒素、酸素、イオウ等の原子 を含有する5 良又は6 員の基が挙げられ、例えば フリル等の基が挙げられる。

以下に、一般式(N)で挙げられる化合物の具体例を挙げる。

$$(N-2) \xrightarrow{CH_3} C-N-NH-C-NH-N=C < \frac{CH_3}{C_3H_4}$$

上記一般式 (F) で表されるカブリ 剤の合成方 法については、米国 特許 4,139.387号、リサーチ・ ディスクロージャー15750 (1977) 等の 明細 書に デェスクエージス

上記カブリ剤は、現像液中に振加されてもよく、 又写真感光材料中に振加されてもよいが好ましく は写真感光材料中に飛加される。

一般式〔Ⅱ〕、〔Ⅲ〕又は(Ⅳ〕で表されるカ

(IV - 3)
$$\label{eq:change_change} \overset{S}{\underset{\parallel}{\text{II}}} \text{CH} = \text{N} - \text{NHC} - \text{NH} - \text{NH}_2$$

(IV - 4)

S
S
I
O
CH - N - NHC - NHNHCOCH

(N-2)

H

NH-NH

S

(N-6)

ブリ 剤を写真感光材料中に能加する際の感加量は、 化合物の化学開港によって異なるが、用いられる' ハロゲン化銀乳剤の種類、特性や、現象条件によっ で広い範囲にわたって変化し得る。

通常ハロゲン化銀1モルに対して、好ましくは 0.5mg~5 gであり、更に好ましくは1mg~3 gの 範囲である。

カブリ利は、ハロゲン化銀乳剂層に含有される のが好ましいが、乳剂層に近接する他の観水性コ ロイド層に含有されてもよい。この場合の抵加量 は乳剤層に抵加する場合に単じる量であればよい。

尚、本発明の前記カプリ射は、カプリ作用を促進する目的で後述するカブリ促進剤を用いてもよい。

カブリ促進剤としては、例えばリサーチ・ディスクロージャーRD-15162号に記載のヘテロ環化合物、米国特許3,227,552号、配載0,279,987号記載のヘイドロキノン類、リサーチ・ディスクロージャーRD-21206号記載のキノン類、米国特許4,150.993
3号、特別昭53-174757号記載のアミン類、特別昭58

55-21013号、 関 55-65944号記載のカテコール類、 特開昭 60-26003号号、リサーチ・ディスクロージャ - 16936号記載の酸化剤扱いは、下記にしめした マ・1 ~ 14のメルカプトアザインデン類及び一般 マ「W」の化金物などが挙げられる。

メルカプトアザインデン版のうちトリアザインデン化合物、チトラアザインデン化合物又はペンクアザインデン化合物としては、例えば、5 H-ピロロ (3,2-d) ピリミジン版、1 H-イミダグ (4,5-b) ピリジン版、s-トリアゾロ (4,3-a) ピリミジン版、s-トリアゾロ (4,3-a) ピリミジン版、v-トリアゾロ (4,3-a) ピリチジン版、v-トリアゾロ (4,5-d) ピリェジン版、v-トリアゾロ (4,5-d) ピリェジン版、アトラソロ (4,5-a) ピリミジン版等が 挙げられる。

これら複素環化合物に少なくとも一つ含有され

以下に本発明で使用できるこれらの具体的化合物を示す。

	R '	R *	R³	R 4
V - 3	- SH	н	-н	-н
V - 4	- SH	- CH a	~ H	— H
V - 5	- H	- SH	- H	- H
V - 6	- H	- SH	— н	- CH ₃
V - 7	-н	- sн	-н	- CH + CH + N(CH +) +
v - 8	— н	-SH	-н	- CH 2 CH 2 - N O
V - 9	- CH_CH_N(CH_)	-SH	-н	- CH ₃
V -10	- CH ₃	-н	-н	~ SH

るメルカプト基としては一SII基の他に一SII基の水 素原子がアルカリ金属原子(例えばナトリウム原 子、カリウム原子、等)、アンモニウム基(例え ばトリメチルアンモニウム基、ジメチルペンジル アンモニウム基、等)で置換されたものであって もよい。

本発明の化合物のうち好ましい複葉機としては s-トリアゾロ (4.3-a) ピリミジン類、s-トリ アゾロ (1.5-a) ピリミジン類、s-トリアゾロ (4.3-c) ピリミジン類、s-トリアゾロ (4.3-b) ピリダジン類が挙げられる。

本発明で使用されるメルカプトアザインデン化合物はザ・ジャーナル・オブ・オーガニック・ケミストリー(The Journal of Organic Cheeistry), 24 779~801 (1959)、同誌 25, 861~866 (1960)、米国特許 2.152.460号、同2.713.541号、同 2.743.181号、同 2.743.180号、同 2.887.378号、同 2.891.862号、同 2.844.4609号、同 2.933.388号、同 2.891.862号、同 2.861.076号、同 2.735.769号等に記載されている方法を参考にして容易に合成できる。

V -12

¥ -13

V -14

一般式 (VI)

A-((Y)n R) m

式中、 A はハロ かン 化 銀に 吸着する 基を 実わす。 ハロ がン 化銀に 吸着する 基と して は 復業 環に 結合 する メルカ ブト 基を 有する 化合物、 イミノ 銀生 成 可能な 復業 環化 合物 又は メルカ ブト 基を 有する 炭 化水素化合物が挙げられる。

複素環に結合するメルカプト化合物の例として

イミノ級を形成可能な複葉薄化合物としては個 えばそれぞれ量換又は無置換のインダゾール類、 ベンズイミダゾール類、ベンゾトリアゾール類、 ベンズオキサゾール類、ベンプナアブール類、、 ダゾール類、チアゾール類、オキサゾール類、 トリアゾール類、テアノール類、アザインデツ 類、ピッソール類、インドール類等が挙げられる。 メルカプト基を有する既化水薬化合物としては 倒えばアルキルメルカプタン類、アリールメルカ プタン類、アルケニルメルカプタン類、アラルキ ルメルカプタン類等が挙げられる。

Y は水素原子、炭素原子、窒素原子、酸素原子、 硫質原子から選ばれる原子又は原子群よりなる 2 値の連結基を表わす。m は 1 ~ 2 を表す。

R はチオエーテル基、アミノ基(塩の形も含む) アンモニクム基、エーテル基又はヘテロ環基(塩 の形も含む)を少くとも一つ含む有機基を要わす。 次に一般式 (刊) で示されるメルカプト化合物

の具体的化合物例を示す。



92 . 91		
k. \\ 2 \\ _K .		
10 0	. x	

No	- R 1	- R *	х
vī - 1	-S(CH ₂) ₂ N(CH ₃) ₂	- SH	- HCQ
VI - 2	- SCH gCH g - N 0	- SH	- HCa
VI - 3	- SCH 2CH 2SCH 1	-SH	- HC4
VI - 4	-SCH2CH2N(CH3)2	- SH	— нсе
VI - 5	- SCH zCH z - NN	- SH	— нса
VI - 6	- SCH,CH,SCH,CH, - NO	- SH	- нсе
VI - 7	- SCH + CH + N	— SH	-нсе
vī - 8	-S(CH ₂),N(CH ₃);	– sн	- нса
VI - 9	-S-CH2CH2NH2	– sн	- HC@
VI -10	-S-CH2CH2CH2CH2N(CH3)2	- sн	- HC@
VI -11	- SCH ₂	~SH	_
VT -12	-CH ₂ CH ₂ -NO	-SCH ₂ CH ₂ CN	-
VI -13	-S(CH ₂) ₂ -N(CH ₃) ₂	- SH	
VI-14	- NHCNH(CH ₂) ₂ N(CH ₃) ₂ 0	— SH	- HC2

	R ³ Y N Y R ³		
No	- R 1	– R ³	- R 1 .
vī -15	- CH ₃ CH ₂ - N 0	- SH	-н
vī -16	-CH2CH2N(CH1)2	- SH	-я
vī -17	- CH a CH a SCH a CH a N	- SH	-8
W - 18	- CH ₃ CH ₂ CH ₂ - N(CH ₃) ₃	— SH	-н

R.

$$HS \longrightarrow 0$$
 $CH_2CH_3 - N$ O

般式 [VI] の上記カプリ促進剤は、ベリヒテ・ テア・ドイツチエン・ヘミツシエン・ゲゼルシャ 7 h (Berichte der Deutschen Chemischen Gesellschaft) 28、77 (1895)、特開昭50-37436 号、同51-3231号、米国特許3,295,976号、米国特 許3.376.310号、ペリヒテ・デア・ドイツチェン・ ヘミッシエン・ゲゼルシャフト (Berichte der Deutschen Chemischen Gesellschaft) 22, 568 (1889)、同29、2483 (1896)、ジャーナル・オブ・ ケミカル・ソサイアテイ (J. Chem. Soc.) 1932. 1806、ジャーナル・オブ・ジ・アメリカン・ケミ カル・ソサイアティ (J. Am. Chem. Soc.) 71, 4000 (1949)、米国特許2,585,388号、同2,541.924 号、アドバンシイズ・イン・ヘテロサイクリック・ ケミストリー (Advances in Heterocyclic Chemistry) 9, 165 (1988), オーガニック・シ ンセシス (Organic Synthesis) N, 569 (1963)

造核促進剤の筋加量はハログン化級 1 モル当た $910^{-4} \sim 10^{-3}$ モルが好ましく、更に好ましくは $10^{-4} \sim 10^{-3}$ モルである。

又、 連核促進期を処理 蔵、即ち現象被或いはそ の前格に 盛加 する場合にはその 1 8 当たり 10⁻¹ ~ 10⁻¹ そルが辞ましく、更に好ましくは 10⁻¹ ~ 10⁻¹

本発明の前記のごときハロゲン化類カラー写真 材料は、カラー製版・印刷工程で使用する複数 の色分解された白風網点画像からなる校正用カラ 一画像(カラーブルーフ)を作製するのに好遇 感形 光材料である。このようなカラー感光材料印画 にはカブラーから生成するカラー画像の色相に近似する によって得られるカラー画像の色相に近似する ことが求められるので、本発明のカラー写真材料 は最も選している。

次に、本発明のハロゲン化銀カラー写真感光材料の感光層に用いられるハロゲン化銀乳剤について述べる。

本発明に用いるハロゲン化銀乳剤には、ハロゲ

ジャーナル・オブ・ジ・アノリカン・ケミカル・ソサイアテイ(J. As. Ches. Soc.) 45, 2390 (1923), ヘミシエ・ベリヒテ(Chesische Berichte)・9・465(1876)、特公局40・28496号、特別間50・89034号、両6565号、米国体幹3,106,467号、両3,420,670号、周2,271,229号、同3,137,578号、同3,148,066号、同3,511,663号、同3,060,028号、同3,271,154号、同3,251,691号、同3,598,593号、同3,143,066号、特公局43・4135号、米国特许3,615,616号、同3,420,664号、同3,071,465号、同2,444,605号、同2,444,607号、同2,935,404号号に記載されている方法に単じて合成できる。

上記メルカプトアザインデン及び一般式(町) のカブリ促進剤は、感光材料中或いは処理液中に 含有させることができるが、感材中なかでも内部 耐楽型(中間層・保護層など)中に含有させるのが ド別(中間層・保護層など)中に含有させるのが 野ましい。特に好ましいのはハロゲン化類乳剤中 又はその開後層である。

ン化銀として臭化銀、 矢臭化銀、 天塩化銀、 塩臭化銀及び塩化銀等の 通常の ハロゲン 化銀乳 列に 使用される任意のものを用いることができる。

ハロゲン化銀粒子の組成は、粒子内部から外部 に至るまで均一なものであってもよいし、粒子内 部と外部の組成が異なってもよい。又、粒子内部 と外部の組成が異なる場合、連続的に組成が変化 してもよいし、不連続であってもよい。

ハロゲン化銀粒子の粒子径は特に制限はないが、 迅速処理性および感度等、他の写真性能等考慮す ると、好ましくは0.2万至1.6μm、更に好ましく は0.25万至1.2μmの顧問である。

ハロゲン化銀粒子の粒子径の分布は、多分散で あってもよいし、単分散であってもよい。

本発明のハロゲン化銀写真乳剤には公知の写真 用添加剤を使用することができる。

公知の写真用版加剌としては例えば下表に示したリサーチ・ディスクローヂャーのRD-17643及びRD-18716に記載の化合物があげられる。

螽 加 剤	RD-1	7643	RD-1	8716
	頁	分類	黄	分類
化学增感剂	23	ш	648	右上
增感色素	23	IV	648右 -	右上
現像促進剤	29	ın	648 - 4	±
カプリ防止剤	24	VI.	649 -	右下
安 定 剤	"		"	
色污染防止剂	25	VI	650	左一右
西像安定剂	25	VI		
紫外線吸収剤	25~26	YE	649右	~650左
フィルター染料	"		"	
増 白 剤	24	V		
硬化剂	26	x	651右	
鱼布助剤	26~27	π	650右	
界面活性剤	26~27	п	650右	
可 盟 荊	27	X	650右	
スペリ剤	"			
スタチック防止剤	27	n	"	
マット剤	28	X VI	650右	
パインダー	26	п	651右	

本格明に係る感光材料の乳剤層には、発色現像 処理において、芳香族第1級アミン現像剤(例え ばp-フェニレンジアミン誘導体や、アミノフェノ ール誘導体など)の酸化体とカップリング反応を 行い色素を形成する色素形成カプラーが用いられ る。該色素形成カプラーは各々の乳剤層に対して 乳剤用の感光スペクトル光を吸収する色素が形成 されるように選択されるのが普通であり、青感性 乳剤層にはイエロー色素形成カプラーが、緑感性 引 相 層 に は マ ゼ ン タ 色 嚢 形 成 カ ブ ラ ー が 、 赤 感 性 乳剤層にはシアン色素形成カプラーが用いられる。 しかしながら目的に応じて上記組合せと異なった 用い方でハロゲン化銀カラー写真感光材料をつくっ てもよい。

これら色雲形皮カプラーは分子中にバラスト基 と呼ばれるカプラーを非拡散化する炭素数8以上 の基を有することが望ましい。又、これら色素形 成カプラーは1分子の色素が形成されるために4 分子の個イオンが環元される必要がある4等量性 であっても、2分子の銀イオンが還元されるだけ

でよい2等量性のどちらでもよい。現像に伴って 現像物類制を放出し、 頭像の軽単性や頭像の対象 性を改良するカプラーはDIRカプラーと呼ばれる。 DIRカプラーに代えて、現像主義の酸化体とカッ プリング反応し無色の化合物を生成すると同時に 現像抑制剤を放出するDIR化合物を用いてもよい。

イエロー色素形成カプラーとしては、公知のア シルアセトアニリド系カプラーを好ましく用いる ことができる。これらのうち、ペンゾイルアセト アニリド系及びピパロイルアセトアニリド系化合 物は有利である。

用いられるDigカプラー及びDig化合物には、カッ プリング位には直接抑制剤が結合したものと、抑 制剤が2.価基を介してカップリング位に結合して おり、カップリング反応により離脱した基内での 分子内求核反応や、分子内電子移動反応等により 抑制剤が放出されるように結合したもの(タイミ ングDIRカプラー及びタイミングDIR化合物と称す る)が含まれる。又、抑制剤も離脱後拡散性のも のと、それほど拡散性を有していないものを、用 途により単独で又は併用して用いることができる。 芳香族第1級アミン現像剤の酸化体とカップリン グ反応を行うが、色素を形成しない無色カプラー (競合カプラーとも言う)を色素形成カプラーと併 用して用いることができる。

用い得る首色発色カプラーの具体例は何えば、 米 国 特 許 2.875.057号 、 同 3.265.506号 、 同 3.408. 194号、同3.551.155号、同3.582.322号、同3.725. 072号、 間 3.891.445号、 西 独 特 許 1.547.868号、 西独出顾公開 2,219,917号、同 2,261,361号、同 2.414.006号、英国特許1.425.020号、特公昭51-10783号、特開昭47-26133号、同48-73147号、同 50-6341号、同50-87650号、同50-123342号、同50 -130442号、同51-21827号、同51-102636号、同52 -82424号、同52-115219号、同58-95346号等に記 # されたものである。

マゼンタ色素形成カプラーとしては、公知の5 - ピラゾロン系カプラー、ピラゾロベンツィミダ ゾールあカプラー、ピラゾロトリアゾールあカブ ラー、開鎖アシルアセトニトリル系カプラー、イ

シアン色素形成カプラーとしては、公知のフェ ノール系又はナフトール系カプラーを用いること ができる。

例えば、アルキル蒸、アシルアミノ蒸、敷いは ウレイド基などを置換したフェノール系カブラー、 5-アミノナフトール貴格から影成されるナフト

明の実施の想様はこれらに限定されない。

実施例 1

等モルの領徴級水溶液と臭化カリウム水溶液をゼナチン水溶液に50°Cで約50分間に亙ってヴブルジェット法により同時監加して、平均粒径0.3 μ m の立方体臭化 典 粒子からなる乳消を得た。この乳 別に、更に磷酸級水溶液と塩化ナトリウム・臭化 カリウム 混合水溶液(モル比1:1)を同時に 版 加して、平均粒径0.45 μ m の臭化級コアと塩臭化 銀シェルからなる立方体コアグシェル型の内態階 優が乳剤(EM-1)を調整した。

上記乳剤のそれぞれの感光層に選した80-1、 80-2、CD-1、 および8D-1の増感色素を凝加 して分光増感した後、次の表-1に示す為方の各 層を動設して試料用のハロゲン化銀カラー写真材 料を開製した。



ール系カブラー、離脱蓋として酸素原子を導入した二等量型ナフトール系カブラーなどが代表され

用い得るシアン発色カブラーの具体例は、例えば、米国特許3.779.763号、特別58-98731号、同60-37557号、米国特許2.895.826号、同60-225155号、同60-222853号、同59-185335号、米国特許3.488.193号、同60-227448号、同53-52423号、同54-48237号、同56-27147号、特公49-11572号、幹師61-3142号、同61-95545号などに記載50136号、同61-99141号、同61-185545号などに記載のものが挙げられる。

本発明の抵光材料に用いることのできる支持体 としては、例えば前述のRD-17643の28頁、及びRD-18716の647頁左欄に記載されているものが挙げ られる。週当な支持体としてはポリマーフィルム、 ななどで、これらは接着性、無管防止性などを高 めるたの処理がなされていてもよい。

〔寒瓶例〕

以下に本発明の具体的実施例を述べるが、本発

表 -

	200 T	
試料Nol 層	機 皮	添加量
		(g/n2)*
	ゼラチン	7.8
郊10周	紫外線吸収剤(UV-1)	0.65
(紫外線吸収層)	紫外線吸収剤(UV-2)	1.95
	辯剂 (S0−3)	1.0
	コロイダルシリカ	0.30
	ゼラチン	14.3
	青感光性塩臭化銀乳剂(EN-1)	0.5
第9層	増感色素(BD-1) モルAgX当り	0.2
(青慈曆)	イエロカプラー(YC-1)	8.2
	ステイン防止剤(AS-2)	0.25
	溶媒(S0-1)	8.2
	抑制剂(ST-1.ST-2.ST-4)	
	ゼラチン	5.4
第8層	混色防止剤 (AS-1)	0.55
(中間層)	蒋媒(S0−2)	0.72
	ゼラチン	4.2
第7層	イエロ-コロイド銀	1.02
イエロ	配色防止剂(AS-1)	0.40
コロイド層)	熔媒 (SO-2)	0.49
	ポリビニールピロリドンルビスコー	
	ール K-90 (PVP)	0.47
	ゼラチン	5.4
第6層	混色防止剂(AS-1)	0.55
(中間層)	溶 蝶(SO-2)	0.72

		添加量
粮	襟 皮	(g/m²)
	ゼラチン	13.0
	緑感光性塩臭化銀乳剂(EN-1)	0.4
	増感色素(GD-1) モルAgX当り	0.09
第5層	マゼンクカプラー(MC-1)	2.4
(緑感層)	ステイン防止剤(AS-2)	0.19
	幣 媒(S0−1)	3.1
	イラジェーション防止染料(AI-1)	0.35
	抑制剂(ST-1,ST-2,ST-3,ST-4)	
	ゼラチン	7.5
第4層	混色防止剂(AS-1)	0.55
(中間層)	帮 媒(S0−2)	0.72
	ゼラチン	13.8
	赤感性塩臭化銀乳剂(EN-1)	0.4
第3層	赤感性增感色素(RD-1,RD-2)	1
(赤怒層)	モルAgX当り	0.06
	シアンカプラー(00-1)	0.7
	(50 – 3)	0.3
	ステイン防止剤(AS-2)	0.15
	イラジェーション防止染料(AI-2)	0.25
	抑制剂(ST-1,ST-2,ST-3,ST-4)	
	ゼラチン	5.4
終2階	混色防止剂(AS-1)	0.55
(中間層)	幣 媒 (S0−2)	0.72
第1層	ゼラチン	6.0
Kハーレイショ	黒色コロイド銀	1.0
ン防止層)		
*添加量は銀ぎ	臭算による。	

$$\begin{array}{c} s_{0,K} \\ c \ c - 1 \\ \\ (t)c_1H_1 \longrightarrow \begin{array}{c} c_1H_1(t) \\ c_2G_1 \\ c_3G_2 \\ c_4G_3 \\ c_{11} \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \text{IS} & \stackrel{N-N}{\longrightarrow} \\ \text{S T - 2} \\ \\ \text{S T - 3} \\ \end{array}$$

S A - 2

NaO₂S-CHCOOCH₂(CF₂CF₂)₂H CH₂COOCH₂(CF₂CF₂)₂H

両面をポリエチレンでラミネートした支持体の 表面に第1層から第10層を要 — 1 の様成で監布し てカラー印画紙を製造した。このときの散布助剤 としてSA-1 およびSA-2 を用い、また、乗購剤 としてはBA-1 およびBA-2 を用いた。

以上のようにして作製した内部潜象型直接ポジ ハロゲン化銀カラー写真感光材料の飲料No.1に 対し、赤色フィルター(ラッテンNo.26)及びN Dフィルターを通し白色光を露光する時にNDフィ ルターの濃度を調飾して下記現像処理後の赤色光 濃度が最小となる最低限の露光量で0.5秒間露光 した時の露光条件をAとする。

次にNo. | に条件Aで賃光を与えた後縁色フィルター (ラッテンNo.99) 及びNDフィルターを 通し白色光を露光する時にNDフィルターの濃度 を調励して、下記現象処理後の蘇色光濃度が最小

となる最低限の露光量で0.5秒間露光した時の露 光条件(緑色フィルター使用)をBとする。

次にNo.1 の試料に質光条件Aで露光を与え、 更に露光条件Bで露光を与えた後、背色フィルタ ー (ラッテンNo.98) 及びN Dフィルターを通し、 白色光を露光する時にN Dフィルターの濃度を調 助して下記現象処理後の常色濃度が最小となる最 低限の露光重で0.5秒間響光した時の露光条件(質 色フィルター使用)をCとする。

次にNo.1の試料に条件Bで露光を与え更に条件Cで露光を与えた後、試料上に、0%から100%まで網点面積を受化させた150線の透明白無利点 画象を密着させてその上から赤色フィルター及びNDフィルターを通して白色光を露光する時にNDフィルター接度を調節し網点面積が0%の場所で最低接度が得られる最少限の露光量で露光した。

この露光液み試料を下記の処理工程で処理した。 処理工程(処理温度と処理時間) (1) 後渡(発色現像液) 38℃ 8秒

特開平2-160235 (17)

																																			-									• • • •	•	
(2)	Ż.	, :	/	y :	1	光							_		1 4	k 7 :	9 2	·······································	10#	Ð		×	C E	2 1	t	ħ	ij	ゥ	٨													2.0) g	
(3)	Ą	ē f	4	Į.	Ŗ							3	8°C				2 5	9				3	, ,	c :	Ŧ	L	×	1	ij	=	-	- ,	L									15:	e C	
(4)	ā	K f	5	Ē:	*							3	5℃			-	60	秒				7	< 1	è 1	ba .	ż.	τ	全		1	Q	ځ	L	,	p l	Н	10	. 2	0に	辉	10	t	ъ.	
(5)	\$	₹ 5	Ē 1	t.	b.)	Ž.				2	5 ~	3	0°C				1 %	∌ 3	0秒		- 4	(課	白	定	雅	¥	ŧ)																	
(6)	*	ż		,	桑					7	5 ~	8	o •c				1 %	9				-	- 5	+ 1	L	×	ÿ	7	Ę	>	7	-	١ :	5 i	M I	转	第	2	鉄					
	処	理	8		e e	æ																		7	• :	, :	ŧ	=	ø	٨	2	1	: 堆	ī										60	5	
(}	ě	æ	現	像	液)																		-	. 1	F	ا	×	ÿ	7	į	>	7	-	١ :	7 i	ff (破							3 ε	
	~	×		; ,	ι;	7.	1	2	_	ル										15	in l				٠,	+ 1	SE.	酸	7	ン	ŧ	=	. ;	,	۸ ((7)) %	×	接	()				1	00 = 4	!
	C		(s	٥,),															o :	015	5 s		3	E E	ħ !	ij.	7	v	ŧ	=	. ;		. (4 () %	稻	#	(3					27	. 5 m ú	:
	1	Ŧ	٠.	- :		1	y :	2	-	n										8 m	e			ŧ	ŧ ñ	R :	ħ	IJ	ø	٨	ŧ	t:	: 1:	ŧ ;	k I	¥F	数	c	рΗ	7	. 1	= 1	iq.	整	L	
	亜	-	E RE	ŧ,	,	IJ	<i>,</i>	4												2 .	5 8			7	k ŧ	٤ ;	ðO	ż,	τ	全		*	1	1	ı Ł	ŧ	3									
	臭	Æ	: #	, ,	, ,	,	4													0.	8 8		,	(安	定	化	綴)																		
	塩	ſŁ	: +		١ ١	J	<i>,</i>	4												0.	2 g			5	- 4	,	0	0	- 2		×	Ŧ	n	- 4	١	1	y	Ŧ	7	У	IJ	ν.				
	炭	醚	t	, ,	,	,	4													25	. 0 a	8		3	- ,	+	×																	1	. 0 в	
	s	т	٠ _		1															0.	1 ε			2	E :	+	L	×	1	ij	2	-	- л	L										10	ε	
	۲	۲		, ,	۴ :	٠.	ı:	7	ž	×	磷	M	塩							5.	0 s				١.	٤	۴		,	+	'n	ı	4	ij	F	' >		1.	1							
ボ	IJ	IJ	٧ ،		2 (T	PS	;)												2 ε					ÿ	*		*	k :	>	酸													2.	5 s	
	現	悍	ŧ	: 3	E (91	示	I	-	2)									5.	0 s				K f	Ł	ť	z	7	z														0.	2 g	
	蛍	×	. 19	1 :	9 ;	R) I	4 .	4	٠.	ÿ	7	į	,	7	. +	n									k f	Ł	7	1	*	シ	,	- 4												0.	l g	
	~	×		;	۲,	ا :	* :	,	酸	肪	溥	#	:)							1.	0 g			,	k I	tt :	Æ	7	×	ŧ	=		, ,	١.	(2)	8 %	*	Ħ	7 19	€)				2 .	0 в	

ニトリロトリ酢酸ナトリウム 1.0 水を加えて金量を1.0とし、水酸化アンモニウ

ムまたは硫酸でpH 7.0に調整する。

尚、安定化処理は 2 指構成の向流方式にした。 本発明の試料の作成

育態性層、緑感性及び赤感性の各ハロゲン化級乳 耐層に、下記の表 - 2 に示したごとく本発明に係 るカブリ剤とカブリ促進剤を加えた以外はNo. 1 と全く同様にして試料No. 2~15を作成し た。

これらの試料をNo. 1と同様に露光したのち 下記工程で処理した。

処理工程

発色現像 38°0 2分 頭白定着 35°0 1分 安定化処理 (1)25~30°90秒 乾燥 75~80°0 1分

上記の処理被は、前記と同様のものを用いた。このようにして作成したシアンの網点画像の網点面 復10%のところをルーベで最楽した結果を以下の

1.0g ようにして評価した。

評価 網点の輪郭が明瞭 の 網点の輪郭がやや不明瞭で ほやけて見える 網点の輪郭がギザギザしていて 不明瞭である

表-2

			34 L			
内 訳	試料No	カブリ剤	添 加 量 (マイクロモル/モルAsx)	カブリ促進剤		網点評価
〔比較試料〕	1	_	_	T —		
[本発明試料]	2	II -10	4.0	V -1	400	Δ
(")	3	II - 3	4.0	V -3	400	Δ
(")	4	II - 6	4.0	VI -16	600	Δ
(")	5	II - 9	4.0	VI -17	600	Δ
(")	6	ш - 7	90	V -6	400	0~Δ
(")	7	ш-8	90	V -20	400	0~A
["]	8	III -11	90 -	V -22	400	0~∆
(")	9	III -16	90	VI - 1	600	0 .
(")	10	ш - 4	90	VI -2	600	0
(")	11	ш-9	90	VI -8	600	0
(")	12	ш-9	90	V -11	400	0~△
(")	13	ш-9	90	VI -13	600	0
(")	14	IV - 2	110	VI -1	600	Δ
(")	15	IV - 6	110	VI -15	600	Δ

(注)○~△は、○と△の中間の評価(網点品質)を表わす。

表 - 2 の結果から、本発明によれば一般式 [I] の現像主義を用いた場合、概点再現性が改良され ることがわかる。

なお、要 - 2 のうちの試料 No. 1 (比較試料) と No - 6 (本発明試料) を用いて、発色現像主薬 の み本発明外である。3・メチル・4・アミノ・N・エチ ル・N・(β・メタンスルホンアミドエチル) - アニリ 又報職並を用いた以外はすべて上記要強調回様に 級理した結果、網点再現性の上では差は認められ なかった。

実施例-2

実施例 - 1で用いた発色現象板のPBI 0 - 20を寄始カ リでPBII 1. 0に上げた以外は、実施例 - 1 と全く同 様に試験した結果、網点評価はいずれも良好であった。

実施例-3

ポリエチレンで両面をラシネートした紙支持体上に下記のハロゲン化銀乳剤を塗布してネガ型ハ

ロゲン化銀カラー写真感光材料を作製した。

ハロゲン化銀乳剤塗布液の作製

平均な径0.3μmの塩臭化燃乳剤(BriCd=4:
1)を測度の金積質増感後、CD-1を2×10でモル/モルAgNO,器加した後、ST-4及びゼラチンを添加した後、NC-1とSO-1を同時に酢酸エテルで溶解し、SA-1の存在下でゼラチン水溶液中に分散した分散煙を添加した。

次に表 - 3 のようにカブリ剤を舐加した後、 S A - 2 及び HA - 2 を 脈加した。

動布銀量 銀に換算して 0.2 g/n²ゼラチン量 1.25 g/n²MC-1(マゼンタカブラー) 0.62 g/n²

上記により他布乾燥した試料に、網点面積を 0 %から 100%まで変化させた150線の透過面具網 成面線を密着して、網点面積100%において最低後 度が得られる最大の露光量で緑色光を露光した後、 東面積の10 % o 2 ~ 15と同様の処理を行い、網点 面積の10%のところをルーベで観察した結果を下 20 0 要 - 3 に示した。

ただし現像液の現像主薬は要3に記載したよう に変化し、ジェタノールアミンをいずれの現像液 にも30g/Q抵加した。

表 - 3 の結果から、通常のネガポジ型乳剤を用 いても本発明の方法によれば、網点性及び発色色 妻の分光吸収特性が改良されていた。

					表 - 3	,	
内	容	試料No	現像主薬	カブリ剤	振 加 量 (マイクロモル/モルAgx)	網点評価	色素の分光特性
(比	胶例)	16	1 -2	_		Δ	副吸収なく良好
(本:	発明〕	17	"	ш — 9	20	0	"
(<i>"</i>)	18	"	VI - 2	30	0~∆	"
(比	校例〕	19	I -6	_		Δ	"
(本	発明〕	20	"	I - 6	1.0	0~Δ	"
(.	″)	21	"	M - 4	20	0~4	"
(H)	胶例)	22	I -15			Δ	"
[本	発明〕	23	"	IV - 15	20	0~Δ	"
(-	″)	24	"	II - 6	20	0~Δ	"
(比)	咬例)	25	比較・CD		_	Δ	副吸収あり・不良
(.	″)	26	"	ш — 9	20	Δ	" "
(")	27	"	IV - 2	30	×	" "

比較CD: 3-メチル-4-アミノ-N-エチル-N-(β-メタンスルホンアミドエチル)-アニリン硫酸塩

(発明の効果)

本発明により、色素関像の分光吸収特性がシャープなハロゲン化銀カラー写真感光材料が得られ、かつ、網点再現性が向上した。

その結果、カラーブルーフ用としての写真特性 を有したハロゲン化級カラー写真感光材料が得ら れる。

出願人 コニカ株式会社